This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



昭和48年/1月 7日

物許庁長官

4 発明の 名数 ・チャンサンサンコンドウティ セイノウオウ 重換酢酸酚等体の製造板

大阪府大阪市東任吉区勝里町ノのハウン・

大阪府大阪市東区芝参町3丁日!

(792) 施罗斯里基株式会社

大阪市福島区党別上2丁日47香埠

拉罗德普费徐式会社特許部(電話06-

弁男士(4708) 岩

上型付金属の 日無

(ttp / 4)

/進 48-125187

(1) 日本国特许庁

公開特許公報

①特開昭 50-76072

63公開日 昭50.(1975) 6.21

②特顧昭 48-/25187

22出顧日 昭48 (1973) 11.7

未請求 審査請求

庁内整理番号 7043 44

7306 44 6855 44

6855

52日本分類

16 E431 16 E432

.16 E433 30 B4

D Int. Cl?

C07D213/62 CO7D213/81

(全.7頁)

C070 213 /84

C07D215/20

C07D217/24/

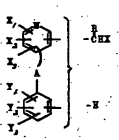
A61K 31/44

A61K 31/47

4 発明の名称

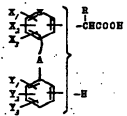
置換酢酸誘導体の製造法

2.特許請求の範囲



(式中、スァスァスァファソ 対よびてはそれぞれ水 アルキル基、アルコキシ基、カルボキシ基、 水酸基、アシルオキシ基、アシルアモノ基、トリ フルオロメチル基、あるいはハロゲンを変わし、 これらの世後基のうちの任意のよ気後基が結合し てピリジン混あるいはベンゼン森に結合する設準 あるいはペンダン雑を形成してもよく、エはハロ ゲンを変わし、Aは酸素あるいは硫黄を表わし、

Bは水素あるいは低級アルキル基を表わす。ただ ひ上記一数式中の一CIX 基は3個の置換器により 形成されたペンゼン環上に存在してもよい。〕 で示される 化合物をカルボキシル化反応に付して 一枚式



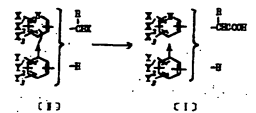
〔式中、X、X、X、Y、Y、Y、AおよびRは納記 と問意義を表わす。)

で示される化合物を得ることを特徴とする置換剤 動闘等体の製造法。

1発明の詳細な説明

本発明は置換酢酸調導体の製造法に関し、さら **に詳しくは優れた抗炎症作用 (抗すりマチ作用 6** 合い)および鎮痛作用を示し、医薬せたはその合 成中間体として有用な世典計劃部等体の製造法に 質する。

本発明方法の要旨は次式によって示される。



ら選ばれる両一または相長なる!~3個の世典基 によつて各々ペンゼン環およびピリワン環が重換 されていてもよい有機ハロゲン化合物である。

本発明方法の実施においては通常ペンジル面ハロゲン化物に対して用いられるすべてのカルボキシル化方法を用い得るが、その2、3を例示すると次のとおりである。

てもよい。〕

本発明方法は一般式[]]で示されるハロゲノァ ルキル関導体をカルボキシル化反応に付して一般 式[]]で示される対応する最換影散制導体を得 ることを目的とする。

本発明方法の原料化合物(1)は対応するアルコール化合物をパロゲン化水素酸、パロゲン化チオニルあるいはパロゲン化リンによつて常法通りパロゲン化することにより得られる。

この原料化合物(I) は一般式において示されるでとくアルキル基(例えば、メテル、エテル、イソプロピル、イソブチル)、アルコキン基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イリブルン トキン)、カルボキン(数、カルバモイル基、ニトロ基、アミノ基、シアノ高、水酸基、アシルオキシ基(例えば、アセテルオキシ、プロピオキシ)、アシルアモノを提供でフレルアミノ、無機被除アシルオロメティス・アルキルアシルアミノ)、トリフルオロメテル基あるいはハロゲン(例えば、塩素、臭素)か

はよく、酸性条件下あるいは描基性条件下のいずれでおこなつでもよい。酸としては複数、硫酸、硝酸、またはこれらと有機酸(伊えば、酢酸)などとの混合物を用いることができ、塩基としては水酸化アルカリ。皮酸アルカリなどが用いられ、水あるいは合水溶解の存在下で加熱することにより実施される。

さらに他の方法としてはグリニヤール試薬をカルボキシル化する方法がある。すなわち、ハログン化アルキル既将体(目)に常法をおり金属マグキシウムを反応させてグリニヤール試薬をつくり、これに冷却下二酸化炭素を導入するかまたは団体炭酸とする電換酸酸等体が得られる。グリニヤール試験の収率的上の為窒素気液中で反応な知知を加えること。その他通常のグリニヤール試験による成の反応条件は本発明方法実施の限にも関係に用い得る。

また、アルカリ会異化合物と映像によるカルボ

等度 ES0-76072 ©

ン酸の合成法も利用できる。一般にはハロゲノアルキル職事体(I)にブチルリテウムを反応させてリテウム化合物とした後これに二酸化炭素を導入することにより目的化合物(I)を得る。この方法においてブテルリテウムの代りにブロムベンゼンとリテウムまたは砂状ナトリウムママルガムを用い得ることなども選集のアルカリ金属化合物によるカルボン酸の合成と同様である。

なおとれらのカルボキシャ化反応中に変化を受けるピリジン振みるいはベンゼン最上の置換基は カルボキシル化反応前に適当な保護基で保護して、 おき反応終了後保護基をはずすこと、あるいは反応中に加水分解等の変化を受けた置換基を反応終 了後再び修飾してもとの質換基にもどすことなど も必要に応じて増度されてよい。

本発明方法においては上記されたカルボキシル 化反応に限定されるものでなく、一般式〔Ⅰ〕で 示される化合物をカルボキシル化して置換酢酸器 準体〔Ⅰ〕にする方法をすべて包含するものであ

得る。アルミナカラムクロマトに付し、50まべ ンゼン/ヘキサン路出部より!んちまのるーフエ ノキシーまーピリジンアセトニトリルを得る。 IB₂008₈₋₈₀-/ ユユ40。

本品 20 g に 20 s 水酸化カリウム水溶液 10 s およびエタノール 10 s を加え水溶上で 1 時間 道流する。エタノールを習去後水を加えて希釈し、塩酸で酸性とした後重炭酸ナトリウムでアルカリ性とし、クロロホルムおよびエーテルで洗涤 後ろ ではまで 11 s を 11 s の 1

电影祭2

まーフェノキシーまー(αーハイドロキシエチル)ピリジンよるまを回復化炭素スの単に無解しース~のでで三臭化リンの回塩化炭素増液(カノま/4 ml)による分を要して減下した後さらに

る。かくして待られた世換數数数等体(1)はさらに分離、特製あるいは製剤化の必要に応じて、 連当なアルカリ金質塩(例えば、ナトリウム、カ リウム)、アルカリ土金質塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウム)。その傷アルモニ ウム塩などに常法に使つて変換することが可能で ある。

本発明方法の目的化合物である電換酢酸 蒜準体 (|) およびその塩銀は優れた抗炎症作用(抗り ウマチ作用を含む)または鎮痛作用を示し、医集 またはその合成中間体として有用な化合物である。

以下実施例において本売明方法の重機を示す。 実施例 /

ューフェノキシータークロロメテルどりジンノミをよりをジメテルスルボキンドアの型に路師し、シェででからまぜながらシアン化ナトリウムのジメテルスルホキンド路波(ベムリブダンゴ)を加えまの分離反応させる。冷却後水水を加え、エーテルで抽出し抽出波を水洗後炭酸カリウムで、乾燥しエーテルを留去すると抽状残渣ノスクリを

20分骸問組度で反応させ、次いで室温で一夜飲食する。反応液を氷水中に投入し希談職ナトリウム水路波で中和した後クロロホルムで抽出する。 抽出液を乾燥器クロロホルムを管去し抽状残渣と してメーフエノキシーヨー(ローブロモエチル) ピリツンムメダを得る。水品は精製することなく 次工程に用いる。

本品 4 3 8 を新らたに顕製したテトラヒドロフラン 1 0 ml に海豚し、塗素気流中かきまぜながらー3 0 ℃でブテルリテクム (4 4 4 mm ol) 3 3 ml を加え 1 0 分割反応させた後、乾燥波酸ガスを 2 時間半導入する。冷却下に塩酸を加え複合体を分解した後テトラヒドロフランを製去し、残渣をエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥 巻キーテルを留去し、残液に希望炎酸ナトリウム 水溶液を加えて溶解しクロロホルム 3 よびエーテルで洗剤する。活性炭で処理後塩酸々性としエーテルで抽出し、抽出液を水洗、乾燥 製エーテルを留去する。静酸エテルより再結晶しや 1 3 3 ~ 1 3 4 5 ℃の 3 ~ (3 ~ 7 エノキシー3 ~ ピリジェ)プロピオ

特男 昭50-78072(6

ン酸を得る。

ェーフェノキシーさー(モークロロエテル)ピ リッンを用いて気機の給果を得る。

IR , mid a-/ 2400./900./725.

実施例3

金属マグネシウムは52甲を窒素気度し、臭化 ながらテトラヒドロフラン2世紀節度し、臭化 エチルの2世を加える。この反応に5ーフィック キシー3ー(αーブロモエチル)ピリンンは6 サンカー3ー(スープロモエチル)とりから、20 まと臭化エチルのテトラとりです。20 はインタインのででは、20 は大いの変化などのででは、20 は大いのでででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないでから、20 ないでから、20 ないでから、20 ないでから、20 ないでから、20 ないでから、20 ないでから、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないでは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないででは、20 ないでは、20 実起例#

5-7エノキシー3ー(αープロモエチル)ピリ ロン 27 8 9 を ジェチルスルホキ シド 2 0 耐化 溶解し、5 3 ℃でかまませながらシアン化ナトリウムのジェチルスルホキ シド溶液(5 3 0 阿 / 4 耐)を加える時間反応させる。 冷却後水水を加えエーテルで抽出。 抽出液を水洗、乾燥後エーテル、を留去し、油状液液 2 0 1 として 5 - 7 エノキシー 5 - (α - シアノエテル)ピリワンを得る。
IB ν CCC 4 α - - × 2250。

本品は精製するととなく次工程に用いる。

本品/29を20多水酸化カリウム水溶液 60 耐およびエタノール 60 耐の混液に溶解し、 6時 固温流する。エタノールを留主後水を加えて希釈 し、塩酸で酸性とした後重炭酸ナトリウムでアル カリ性としてクロロホルムおよびエーテルで洗涤

後活性炭で処理する。塩酸で近半に調整し折出する沈酸を沪取、水洗、乾燥するとデノミノ〜/ミッでのユー(ミーフェノキシーミーピリンル)プロピオン酸を得る。酢酸エチルより再結晶すると、デノミニ〜/ミミンの結晶を得る。

実施例を

支加例!と同様に反応を行い、ユー(ヨークロロメチルフェノキシ)ピリジンからまー(ユーピリジルオキシ)フェニル酢酸、デ!!の~!!!
でを得る。

実施例も一フェ

実施例/と民様に反応を行い、下記の化合物を 得る。なお下記変中で用いられる略号は下記の意 味を変わす。

ID:メテル基

list: メトキシ基

計:エテル芸.

180-161:イソプチル書

Ao:アセテル茶

in: アニリノ基

Ca: カルシウム塩 .

AS: TATEMANA

d:分類点

(0,)4	3.00	PE5/~	POT/~	P64	- P4E/~	735~\ 38d	025-10K54	454	11701	7.		5//~	35/-51	8/20	7	P08/~	pro/~	\$711~		14/~04	22	. 64	(17	-101	P901~60	336	P95/~	35-437
	. \$	153	:	3 .	7	5	107	£	110	=	7	*	8	8	7 7	77	101	*/	75	8	ð	7	11	101	105	7	1.5	8
*,	=	Ħ	m	Ħ	m		×	=	=	=	Ħ	m	m	, #	= .	Ħ	=	=	×	m	m	Ħ	=	m	×	m		=
**		. ™ i	m	.	. 🖂	Ħ	Ħ	. m		=	×	=	Ħ	=	Ħ.	=	.	=	53	×	=	×	=	m	m	=		#4
H	=	3	3	p#	ş	7	2	ş	ğ	×		\$	Ħ	9	ş	ij	1	23)	1	23 .	Į.	ş	ថ្ន	ş	5	Ş	1000	Ď
H	=	#	=	Ħ	#	: ==	M	m	m	æ	÷		#	=	=	Ħ	=	m	=	×	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	=	=	=	×
н,	. =	m	·##	=	m _	. =	= .	=	m	×	#	æ	•	m	×	Ħ	Ė.	==	×	13 .	—	=	—	 #	=	m	M	=
4	0-7	7-0	0-4	-0-	0-7	9-7	0-7	0-7	0-1	0-7	0-7	0-9	0-9	0-9	B - 7	0-6	0-r	8-7	0-9	2-2	0-9	0 −¢	0-7	0-7	7-0	0-9	0-7	7-0
æ	×	m ·	ŝ	` :	· ==	=	. ≗	2	2	\$	ŝ	.	*	å	2	2	*	=	=	:	÷	Ħ	m	:	ŝ	ä	\$.	
HENCH S-CHEN	•	*	*	*	*	*	*	*	7	M	*1	. *	7	7	*	*	\$	₩.	•••	*.	•	*.	~	~	*	•	÷	*
¥	•		•	•	01	<u>:</u>	77	7	*	:	;	17	*	: 6.7	9	ì	7	13	*	77	36	73	7	79.	30	<u>``</u>	7	3.5

•			•							٠	-															•						
(Q,)d	Ga 1871-189	Ca /325~/325	2/8	507 10	113-1144	133-1334	PE#/~E#/	136-1378	106~30fd	119-120	138~/39d	120-121	135-136	13-23	911-611	400	45-47	2/~23	120~121	16-06	145~146	22-22	66-e7d	120-121	102-108	De / 95d	. p.s/ 40	Pror TO	133-124G	P#0/-601	/35-/39	113-114
. 34	m	.=	Ħ	=	M	m	-	(24)		-	#	Ħ	Ħ	Ħ	143	m	Ħ	m	_ #4	畑	Ħ	#4	=	e i	*	æ.°	Ħ	33	m	Ħ	*	\$
r.	×	=	, m	=	=	Ħ	· m i	曲	=	=	ž	=	#	22 1	\$	Ħ	Ħ	Ä	ţ	1	æ.	#	1	1	٦	#	1	į	1	Ī	į	Î
Ĭ,		\$	ş	5	Į.		I	×	¥	#	X-37	1	#	æ	Į	õ	48	3	9 7	*	. ·	Hop	4	4	Ħ	2	Ŧ	4	· 4	#	4	Ą
H.		per	Ħ	×	m .	=	#	Ħ	×	123	Ħ	×		×	=	Ħ	m	m		P	E	=	. =	Þ	=	×	=	×		E	=	m
н,	303	=	. p	m.	m.	Ħ	=	 	m	#	—	×	1	粪	=	· 		=	Ħ	133	=	;==	=	=	1	=		Ħ	=	=	=	=
-4-	0 - 7	0-7	0-4	0.9	7-0	0-7	0-7	0-7	0-7	0-9	7-0	0-9	0-7	0-7	0-9	0-9	. 0-9	0-9	0-7	0 - 7	0-#	0-7	0	0-7	09	0-9	0-9	0-9	7-0	0-7	0-7	0-7
PA.	=	3	2	2	2	÷	2	\$	*	. 🚅		\$	=	٠,	2	=	2	ŝ	ŝ	3	•	\$	3	'⊞	•	:	•	=	=	2	2	2
ABOORE O (K)	*	*	•	· •	*			*	•	•		•	~	•	m.	*1	•	•	•	~	~		•		•	`m;	P	•	*	¥ .	رون	, ~ i
N. M. S.	3.6	37	34	39	*0	*	7	5.8	*	**	. *	**	:	*	30	. 75	2.	.6.5	* 5	. 55	75	3.9	. 85	20	. 07	,,	77	. W.	* 9	3	. 66	42

(Q.) di	155~156	135~/36	D49/ TO	135~/26d	136~1208	D#9/~59/ 10	1305~215	13/~/33	144-145	Ch 2/6~2/7	132~/33	151~153	/115~/115	68.5-70.5	
Þ ₁	3	1	=	1	Ī	±	Ħ	×	Ħ	=	=	Ħ	#	m	
H	3	1	34-(0B2)#-	1	. Ž	Ha)	7	7:23	m	Ħ.	Ħ	.	. (TH)	m	
H.	3	‡	34-(#	1	.(cHO)-62	スパソールで	ンシャーので	×		=	=	3#-(CHJ)	T T	
H.	×	Ħ	· 🖮 ·		X	#	Ħ	×	ŧ	** - 47.7·	53	-*(* F	Ħ	=	
H.	-	123	. 25	. 🕶	. =	·. ==	, m	, m	\$	46-1	45-ペンン	4.5-(GI)	=		
-4-	0-7	0-9	. 0 - 4	7-0	.0-1	0-9	0 - 9	0-9	0-9	7-0	0-9	9 - 9	0-9	0-9	
ø.	4	#	1	£	#	£	3	£	ŝ	4	4	£	¥	4	
A CAROOR	. ~	en.	•		•	 •••		ea	•	*	~	•	•1	~	
東部外		69	70	16	7.1	. 7.3	**	75	76.	11	7.0	2.2	0.0	:	

X': +-BHCOOBt X : 4-BHCOAn

X, CHCOOH

更趋例	I,	x,	フェンキシ 基の位置	- CB000 の収量	E R → (°C)
83	B	H	2 .	3	16 76-77
84 -	H	Ħ	2 .	3	H //0~///
83	. 8	H	2	· 🛊	129~130
86	э-car	B	2	*	₩ 198~200
57	J-00103	H	٠.2	#	يدادماند به
88	H	11	· 3		No 130~131
87	H	Ħ .	#	•	180~181
70	3#-(C	Bale-	2	#	166~167
7/	34-~	ン・ケー	2		145~147
7.2	3-100 ·	⁄ M o	. 2	# .,	No 135.6-156
73	€¥o	5-Me	2 .	#	He /43~/43
7#	#-Me	Ħ	2	. •	₩ /25~/24
9.5	4-16n	H	2	#	No Ca 273~275

実施例する

よー(αープロモエテル)ーもー(ユーピリン ルオキシ)ナフタリンを宇宙領!と目着に反応語 題し、ユー〔6一(ユーピリンルオキシ)−ユーナフチル〕プロピオン酸を得る。や!97~198℃。

特許出版人 。 塩野義製業株式会社

A = 1 -= 1 HE HE

5 %

ム部紀以外の発明者

・ 字割験

昭和48年12月6日

特許庁長官 康

と事件の表示 昭和48年特許関係/23/87号

4発明の名称

世典酢鹽騎等体の製造法

3.独正女子 8 老

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町 3 丁目 / 2 香地

9# / # ±149 名称 (192) 塩野農製農株式会社

代表者 古利 一

α代 畢 人

住所 大阪市福島区營幣上2丁目47番地 塩野 義領 美株式会社特許包 1電話04-438-584/)

氏名 弁理士(6703)岩 崎 光 観

・拒絶理由基知の日付・昭和 年 月 日・発

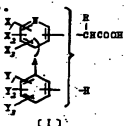
人行割除

は補正の対象

明着者の発明の詳細な説明の標

る補正の内容

(7)明細書館は夏の化学構造式(1)を下記のように訂正する。



(2)同書館ノタ頁下から6行目の「表わす。」を 「表わし、一A一側において何えば2-0はピリツン 葉の2位がエーテル結合をしていることを変わし、 エパスプイパス」およびその何において何え は K-CA は母核の6位をクロルが世後しているこ とを表わす。以下の実施例においても同様である。」 に訂正する。

は同書館!4 買来行の次に下配の文を追加する。 「住:上表におけるカルシウム塩は実施例ユモの それは女水和物であり、実施例25では光水和物、 実施例34および39では1水和物、実施例63、 ク0、ク3、ククおよび82では15水和物、実 施例18、19、33、37、61および62で は2水和物であり、実施例36および38では4 水和物である。」

例開書第17頁の表の下に下記の文を挿入する。 「注:実施例95のカルンウム塩は1水和物であ

EL L

特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 48 年特許職第 12 上 18 7 号(特問昭 10-760728 昭和10年6月21日 発行公開特許公報 JO-76 | 号掲載) につ いては特許法第17条の2による補正があったので 下記の通り掲載する。

Int. CP.	能別記号	庁内整理番号
C070213/81		7138 40
		7138 40
213/84		7138 4c
215/20		7306 uc
217/24		7306 40
11 AbIK 31/44		6617 40
31/47		6617 40
	ľ	
	İ	
	{	



よ補正の対象

明祖書の『特許請求の範囲』および『発明の群 細な説明」の質。

4.補正の内容

(1)特許請求の範囲を選続のとおり訂正する。

(3)明和者3頁下から8行、6行、6~3行。4 行および3行の「あるいは」を「または」に訂正

(4)間書を貫ま行むよび末行の「あるいは」を「 または」に訂正する。

(4)同者2頁!!行业よび!3行の「あるいは」 を「または」に訂正する。

以上

手 装 袖 正



昭和 55年 3

人事件の表示 昭和 48 年特許服第 / 25/87 号 2発用の名称

置換酢酸誘導体の製造法

3補正をする者

事件との関係 特許出重人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (/ 9.2) 拉野蘇製業株式会社

代表者 吉 利

4代 題 人

推野葡萄菜株式会社特許部

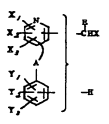
さ拒絶理由退知の日付



(別紙)

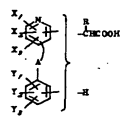
2.特許請求の範囲

一位式



〔式中、 X_1, X_2, X_3, Y_1, Y_2 はよび Y_3 はそれぞれ 水素、アルキル基、アルコキレ基。カルボキレル 盖。アモノ茜。カルパモイル盖。ニトロ茜。シァ ノ善・水管等。アシルオキシ基。アシルアモノ基。 トリフルオロメテル基。またはハロゲンを要わし、 これらの電鉄基のうちの任意の2世換差が結合し てピリジン珠<u>または</u>ペンゼン森に糖合する旧議<u>ま</u> <u>たは</u>ペン<mark>ゼン薄を形成してもよく。メは</mark>ハロゲン を表わし、人は酸素または磁費を表わし、3.は水 素<u>または</u>低級アルキル基を表わす。ただし上記一

R 式中の一CDX 基は2個の世典高化より形成された ペンゼン環上に存在してもよいと) で示される化合物をカルボキシル化反応に付して 一般式



(式中、 $X_1, X_2, X_3, Y_1, Y_2, Y_3, A お <math>\xi U$ 及 的記と原意基を変わす。) で示される化合物を得ることを特徴とする管拠的 健居等体の製造技。

(育 下)